WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61K 31/44

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/04898

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

2. April 1992 (02.04.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/01689

(22) Internationales Anmeldedatum:

6. September 1991 (06.09.91)

(30) Prioritätsdaten:

2993/90-9 2226/91-6 14. September 1990 (14.09.90) CH

25. Juli 1991 (25.07.91)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK
GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Byk-Gulden-Str. 2, Postfach 100310, D-7750 Konstanz (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KLEMM, Kurt [DE/DE]; Im Weinberg 2, D-7753 Allensbach (DE). KRÜGER, Uwe [DE/DE]; Neuhauser Str. 11, D-7750 Konstanz

(72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser CA US): STURM, Ernst; Bohlstraße 9, D-7750 Konstanz 18 (DE). SENN-BILFINGER, Jörg; Säntisstraße 7, D-7750 Konstanz (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH; Postfach 10 03 10, Byk-Gulden-Str. 2, D-7750 Konstanz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), CS, DE, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, SE (europäisches Patent), SU+,US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: USE OF PYRIDYLMETHYLSULPHINYL-1H-BENZIMIDAZOLE DERIVATES IN THE TREATMENT OF ILLNESSES CAUSED BY HELICOBACTER BACTERIA

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON PYRIDYLMETHYLSULFINYL-1H-BENZIMIDAZOL DERIVATEN ZUR BE-HANDLUNG DURCH HELICOBACTER VERURSACHTEN ERKRANKUNGEN

(57) Abstract

The invention concerns the use of compound of formula (I), in which the substituents and symbols are as defined in the specification, against Helicobacter bacteria.

(57) Zusammenfassung

Die Verwendung von Verbindungen der Formel (I), worin die Substituenten und Symbole die in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben, für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien wird beschrieben.

+ BESTIMMUNGEN DER "SU"

Die Bestimmung der "SU" hat Wirkung in der Russischen Föderation. Es ist noch nicht bekannt, ob solche Bestimmungen in anderen Staaten der ehemaligen Sowjetunion Wirkung haben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	. ML	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongolei
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	CB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL`	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JР	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegat
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	su+	Soviet Union ·
Ci	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TC	Togo
cs	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco		•
DK	Dänemark	MG	Madagaskar ·		

VERWENDUNG VON PYRIDYLMETHYLSULFINYL-1H-BENZIMIDAZOL DERIVATEN ZUR BEHANDLUNG DURCH HELICOBACTER VERURSACHTEN ERKRANKUNGEN

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft neue orale Arzneiformen. Die neuen Arzneiformen werden zur Behandlung von Erkrankungen des Magens und/oder Darms eingesetzt, die durch Helicobacter-Bakterien hervorgerufen werden.

Stand der Technik ·

In einer Vielzahl von Patentanmeldungen und Patenten werden Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazole beschrieben, die magensäuresekretionshemmende Eigenschaften besitzen. Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung seien hier insbesondere die folgenden Patentanmeldungen und Patente erwähnt: EP-A-134 400 (= USP 4,555,518), EP-A-127 763 (= USP 4,560,693), EP-B-166 287 (= USP 4,758,579), EP-A-201 575 (= USP 4,686,230), W089/05299 und W089/11479. - In der europäischen Patentanmeldung EP-A-382 489 wird die Eignung bestimmter Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazole, die im Benzimidazolteil gewünschtenfalls durch Methoxy oder Trifluormethyl substituiert sind, zur Behandlung infektiöser Erkrankungen, die durch Bakterien vom Stamme Campylobacter (= Helicobacter) hervorgerufen werden, beschrieben und beansprucht. In der internationalen Patentanmeldung W090/09175 wird die Verwendung von Omeprazol bei der Behandlung von infektiösen, insbesondere durch Campylobacter pylori hervorgerufenen Erkrankungen offenbart. - Aufgrund der geringen Stabilität und leichten Säurezersetzlichkeit der Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazole wird in verschiedenen Patentanmeldungen (z.B. EP-A-244 380 oder EP-A-247 983) auf die Notwendigkeit verwiesen, bei oraler Applikation diese Wirkstoffe in einer magensaftresistenten Form zu verabreichen. Auch in der obengenannten EP-A-382 489 wird als orale Darreichungsform für die Campylobacter-Bekämpfung beispielhaft eine "enteric coated" Formulierung verwendet.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Verbindungen der Formel I

worin

R1 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R2 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluor-ethoxy oder gemeinsam mit R3 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet,

R3 ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff oder eine unter physiologischen Bedingungen leicht abspaltbare Gruppe bedeutet,

R5 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy oder Benzyloxy bedeutet und

n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

1-4C-Alkyl steht für geradkettige oder verzweigte Alkylreste; beispielsweise seien der Butyl-, i-Butyl-, sec.-Butyl-, t-Butyl-, Propyl-, Isopropyl-, Ethylund insbesondere der Methylrest genannt.

1-4C-Alkoxy steht für geradkettige oder verzweigte Alkoxyreste; beispielsweise seien genannt der Butoxy-, i-Butoxy-, sec.-Butoxy-, t-Butoxy-, Propoxy-, Iso-propoxy-, Ethoxy- und insbesondere der Methoxyrest.

Als ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy seien beispielsweise der 1,2,2-Trifluorethoxy-, der 2,2,3,3,3-Pentafluorpropoxy-, der Perfluorethoxy- und insbesondere der 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy-, der Trifluormethoxy-, der 2,2,2-Trifluorethoxy- und der Difluormethoxyrest genannt.

Als ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy seien beispielsweise der 1,1-Difluorethylendioxy- (-0-CF₂-CH₂-0-), der 1,1,2,2-Tetra-fluorethylendioxy- (-0-CF₂-CF₂-0-) und insbesondere der Difluormethylendi-oxy-(-0-CF₂-0-) und der 1,1,2-Trifluorethylendioxyrest (-0-CF₂-CHF-0-) genannt.

Wenn R2 und R3 gemeinsam ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeuten, so sind die Substituenten R2 und R3 in Nachbarpositionen am Benzoteil des Benzimidazolringes gebunden.

Eine unter physiologischen Bedingungen leicht abspaltbare Gruppe R4 ist ein Substituent, der durch - gegebenenfalls enzymatisch katalysierte - Hydrolyse vom Stickstoffatom unter Ausbildung einer N-H-Bindung abgetrennt wird, wobei er selbst - unter Anbindung einer Hydroxylgruppe - in eine physiologisch unbedenkliche und insbesondere pharmakologisch verträgliche Verbindung umgewandelt wird. Als abspaltbare Gruppen R4 seien insbesondere alle Arten von substituterten Carbonylgruppen genannt, wie die Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Aralkylcarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl- oder die gegebenenfalls substituierte Carbamoylgruppe. Beispielsweise seien die Methoxycarbonyl-, t-Butoxycarbonyl-, Benzoyl-, Phenylcarbamoyl- und die Dimethylcarbamoylgruppe genannt.

Als Salze kommen für Verbindungen der Formel I, in denen n die Zahl 0 bedeutet (Sulfide), bevorzugt alle pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze in Betracht. Besonders erwähnt seien die pharmakologisch verträglichen Salze der in der Galenik üblicherweise verwendeten anorganischen und organischen Säuren. Als solche eignen sich beispielsweise wasserlösliche und wasserunlösliche Säureadditionssalze, wie das Hydrochlorid, Hydrobromid, Hydroiodid, Phosphat, Nitrat, Sulfat, Acetat, Citrat, Gluconat, Benzoat, Hibenzat, Fendizoat, Butyrat, Sulfosalicylat, Maleat, Laurat, Malat, Fumarat, Succinat, Oxalat, Tartrat, Amsonat, Embonat, Metembonat, Stearat, Tosilat, 2-Hydroxy-3-naphthoat, 3-Hydroxy-2-naphthoat oder Mesilat.

Für Verbindungen der Formel I, in denen n die Zahl 1 bedeutet (Sulfoxide), kommen als Salze bevorzugt pharmakologisch verträgliche basische Salze in Betracht, insbesondere pharmakologisch verträgliche Salze mit in der Galenik üblicherweise verwendeten anorganischen und organischen Basen. Als Beispiele für basische Salze seien Lithium-, Natrium-, Kalium-, Calcium-, Aluminium-, Magnesium-, Titan-, Ammonium- oder Guanidiniumsalze erwähnt.

Von den Helicobacter-Stämmen, gegenüber denen sich die Verbindungen der Formel I als wirksam erweisen, sei insbesondere der Stamm Helicobacter pylori erwähnt.

Als oral zu verabreichende Arzneimittel seien beispielsweise Tabletten, Dragees, harte und weiche Kapseln, z.B. aus Gelatine, dispergierbare Pulver, Granulate, wäßrige und ölige Suspensionen, Emulsionen, Lösungen oder Sirupe erwähnt, wobei die Tabletten, Dragees, Kapseln oder Granulate vorteilhafterweise so beschaffen sind, daß sie sich im Magensaft leicht auflösen und den Wirkstoff im Magen freigeben.

Zur kombinierten Behandlung von Magenerkrankungen, die sowohl auf einer erhöhten Magensäuresekretion, als auch auf einer Schädigung des Magens durch Helicobacter pylori beruhen, seien auch solche oral zu verabreichenden Arzneiformulierungen erwähnt, die in einer Einzeldosis Wirkstoffe der Formel I gleichzeitig sowohl in magensaftresistenter, als auch in nicht magensaftresistenter Form enthalten. Beispielsweise seien genannt Tabletten, die den Wirkstoff sowohl in einem magensaftresistenten Kern, als auch in einer nicht magensaftresistenten Hülle enthalten, oder Kapseln, die mit magensaftresistenten und nicht magensaftresistenten Pellets oder (Mini)tabletten gefüllt sind.

Im allgemeinen werden in der Humanmedizin die Wirkstoffe in einer Tagesdosis von etwa 0,05 bis etwa 5, vorzugsweise 0,1 bis 2,5 mg/kg Körpergewicht, gegebenenfalls in Form mehrerer, vorzugsweise 2 bis 6 Einzelgaben zur Erzielung des gewünschten Ergebnisses verabreicht.

Sollen die Verbindungen der Formel I und/oder ihr Salze zur Behandlung von Erkrankungen des Magens, die auf der Anwesenheit von Helicobacter pylori beruhen, eingesetzt werden, so können die zu verabreichenden Arzneimittel auch einen oder mehrere pharmakologisch aktive Bestandteile anderer Arzneimittelgruppen enthalten. Hervorzuheben ist in diesem Zusammenhang insbesondere die Kombination von Verbindungen der Formel I und/oder ihren Salzen mit antimikrobiellen, gegen Helicobacter pylori wirksame Substanzen, wie beispielsweise Penicillin G, Gentamycin, Erythromycin, Nitrofurazon, Nitrofurantoin, Furazolidon, Metronidazol und insbesondere Amoxycillin, mit dem Ziel, die Hauptwirkung in überadditivem Sinn zu verstärken. Besonders bevorzugt und daher weiterer Gegenstand der Erfindung ist in diesem Zusammenhang die Kombination des Wirkstoffes 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol [= Pantoprazol (INN)] und seiner Salze mit antimikrobiell wirksamen Substanzen, insbesondere mit Amoxycillin.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I in saurem Milieu gegen Helicobacter-Bakterien wesentlich wirksamer sind als in neutralem Milieu, und daß sie demzufolge – entgegen der aus dem Stand der Technik zu entnehmenden Lehre – sinnvollerweise nicht in einer magensaftresistenten Form verabreicht werden sollten.

Bevorzugter Gegenstand der Erfindung ist somit die Verwendung von Verbindungen der Formel I und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden, nicht magensaftresistent formulierten Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

Eine erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung a) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Ia,

$$R3$$
 $R2$
 $R1$
 $R4$
 $R4$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R1$
 $R1$
 $R2$
 $R3$
 $R4$
 $R5$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R1$
 $R1$
 $R2$
 $R1$
 $R2$
 $R3$
 $R4$
 $R5$

worin

- R1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,
- R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

- R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R4 Wasserstoff bedeutet,
- R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,
- R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R7 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R8 1-4C-Alkoxy bedeutet und
- n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung a und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

- 2[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimi-dazol,
- 2-[(4-Methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimi-dazol.
- 2-[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benz-imidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benz-imidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylsulfinyl]-1H-benzimi-dazol.
- 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimida-zol,
- 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl-1H-benzimidazol,
- 5-Chlordifluormethoxy-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,

- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo-[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo-[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylsulfinyl-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 6-Chlor-6,7,7-trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylsul-finyll-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-4,6-dimethyl-1H-benzimidazol,
- $5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-1H-benz-imidazol,$
- $5-(1,1,2,2-Tetrafluorethoxy)-2-\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-1H-benzimidazol,$
- 2,2-Difluor-6- $\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,$
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]-sulfinyl}-1H-benzimidazol,
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylsul-finyl]-1H-benzimidazol.
- 2[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimida-zol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol.
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benz-imidazol,

```
5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylthio]-1H-benzimidazol, 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol, 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol,
```

5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio-1H-benz-imidazol,

5-Chlordifluormethoxy-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol, 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,

2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,

6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,

6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,

2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,

6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylthio-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,

6-Chlor-6,7,7-trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methyl-thio]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,

5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-4,6-dimethyl-1H-benzimidazol,

5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl}-1H-benz-imidazol,

 $5-(1,1,2,2-\text{Tetrafluorethoxy})-2-\{[1-(4-\text{methoxy}-2-\text{pyridy}])\text{ ethy}]\}-1H-benzimidazol,$

2,2-Difluor-6- $\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,$

5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benz-imidazol,

5-(2-Chlor-1,1,1-trifluorethoxy)-2-{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]-sulfinyl}-1H-benzimidazol,

5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylthio]-1H-benzimidazol.

Eine weitere erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung b) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Ib,

$$R3$$
 $R2$
 $R1$
 $R4$
 $R4$
 $R6$
 $R6$
 $R7$
 $R6$
 $R7$
 $R8$
 $R7$
 $R1$
 $R1$
 $R2$
 $R3$
 $R4$
 $R5$
 $R6$
 $R7$
 $R6$
 $R7$
 $R6$
 $R7$
 $R8$
 $R7$
 $R1$

worin

R1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff bedeutet,

R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 1-4C-Alkoxy bedeutet und

n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung b und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-4,6-dimethyl-1H-benzimidazol,

5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol, 5-Difluormethoxy-2-[(4,5-dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,

- 2-[(4,5-Dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benz-imidazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benz-imidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benz-imidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 2-[(4,5-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4,5-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4,5-dimethoxy-2-pyridy])methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol.
- 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-4,6-dimethyl-1H-benz-imidazol,
- 5-Difluromethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol,
- 5-Difluromethoxy-2-[(4,5-dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimida-zol,
- 2-[(4,5-Dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimi-dazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benz-imidazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benz-imidazol.
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(2,2,2-trilfuorethoxy)-1H-benzimida-zol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimi-dazol,
- 2,2-Difluor-6-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 2-[(4,5-Dimethoxy-2-pyridy1)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,

2[(4,5-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimi-dazol,

2,2-Difluor-6-[(4,5-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol.

Eine weitere erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung c) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Ic,

worin

R1 Wasserstoff bedeutet,

R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff bedeutet,

R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 Benzyloxy bedeutet und

n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung c und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

2,2-Difluor-6-[(5-benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-di-oxolo[4,5-f]benzimidazol,

2-[(4-Benzyloxy-3-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-difluormethoxy-1H-benz-imidazol,

2-[(3-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-difluormethoxy-1H-benz-imidazol,

2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-difluormethoxy-1H-benzimidazol,

2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benz-imidazol.

2,2-Difluor-6-[(5-benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo-[4,5-f]benzimidazol,

2-[(4-Benzyloxy-3-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-difluormethoxy-1H-benzimida-zol.

2-[(3-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-difluormethoxy-1H-benzimidazol.

2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-difluormethoxy-1H-benzimidazol,

2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimida-zol.

Eine weitere erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung d) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Id,

$$\begin{array}{c|c} R4 & R6 \\ \hline R3 & CH \\ \hline R2 & R5 \\ \hline \end{array}$$

worin

R1 Wasserstoff bedeutet,

- R2 asserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R4 Wasserstoff bedeutet,
- R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,
- R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R7 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R8 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy oder Difluormethoxy bedeutet und
- n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung d und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methoxy-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylsulfi-nyl}-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-pyridyl]methylsulfinyl}-1H-benzimidazol,
- $2-\{[3-Methy]-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]$ methylsulfinyl $\}-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1$ H-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6- $\{[3-methy]-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]$ methylsulfinyl $\}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]$ benzimidazol.
- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methoxy-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylthio}-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-pyridyl]methylthio}-1H-benzimidazol,
- 2-{[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylthio}-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6- $\{[3-methy]-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylthio}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol.$

Die Verbindungen der Formel I und ihre pharmakologisch verträglichen Salze sind aus den folgenden Patentanmeldungen und Patenten bekannt: EP-A-134 400 (= USP 4,555,518), EP-A-127 763 (= USP 4,560,693), EP-B-166 287 (= USP 4,758,579), EP-A-201 575 (= USP 4,686,230), W089/05299 und W089/11479.

Die Herstellung der oral zu verabreichenden Arzneimittel unter Verwendung der Wirkstoffe der Formel I erfolgt in einer dem Fachmann an sich bekannten Weise.

Sollen die Verbindungen der Formel I mit antimikrobiellen, gegen Helicobacter pylori wirksamen Substanzen kombiniert werden, so werden die antimikrobiell wirksamen Substanzen in einer dem Fachmann bekannten Dosierung verabfolgt. Die Verbindungen der Formel I werden vorteilhafterweise in einer höheren Dosierung verabfolgt, als diese zur Erlangung einer therapeutisch erwünschten Hemmung der Säuresekretion erforderlich ist. Bei der Kombination von 5-Difluormethoxy-2-[-(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-IH-benzimidazol-Natrium mit Amoxy-cillin wird das Benzimidazol vorzugsweise (bezogen auf die frei Base) in einer Tagesdosis von 40 bis 120 mg pro Patient, insbesondere in einer Tagesdosis von 80 mg pro Patient, vorteilhafterweise in zwei Einzeldosen zu 40 mg verabfolgt. Amoxycillin wird vorzugsweise in einer Tagesdosis von 1500 bis 3000 mg pro Patient, vorteilhafterweise in zwei bis drei Einzeldosen zu 500 bis 1000 mg verabfolgt.

Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der Formel I

worin

R1 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R2 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet,

R3 ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff oder eine unter physiologischen Bedingungen leicht abspaltbare Gruppe bedeutet,

R5 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy oder Benzyloxy bedeutet und

n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

۵

2. Verwendung gemäß Anspruch 1 von Verbindungen der Formel Ib,

$$R3$$
 $R2$
 $R1$
 $R4$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R8$
 $R7$
 $R1$
 $R1$
 $R2$
 $R3$
 $R4$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R8$
 $R7$
 $R1$
 $R1$
 $R2$
 $R3$
 $R2$
 $R3$
 $R4$
 $R5$

worin

R1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff bedeutet,

R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 1-4C-Alkoxy bedeutet und

n die Zahl 0 oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

- 3. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß n die Zahl 0 bedeutet.
- 4. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß n die Zahl 1 bedeutet.
- 5. Verwendung von 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol und seinen pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

- 6. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß das oral zu verabreichende Arzneimittel in nicht magensaftresistenter Form vorliegt.
- 7. Oral zu verabreichendes Arzneimittel für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien enthaltend 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfi-nyl]-1H-benzimidazol und/oder sein pharmakologisch verträgliches Salz in Kombination mit einem antimikrobiellen Mittel ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Penicillin G, Gentamycin, Erythromycin, Nitrofurazon, Nitrofurantoin, Furazolidon, Metronidazol und Amoxycillin.
- 8. Oral zu verabreichendes Arzneimittel für die Bekämpfung von Helicobacter pylori enthaltend 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]--1H-benzimidazol-Natrium in Kombination mit Amoxycillin.
- 9. Verwendung von 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol-Natrium zur Herstellung von oral zu verabreichenden nicht magensaftresistent formulierten Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien der Spezies Helicobacter pylori.
- 10. Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten, welche als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2 oder 5 und übliche Träger enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß man den auf bekannte Weise hergestellten Wirkstoff mit üblichen Trägern vermischt und in ein oral zu verabreichendes Arzneimittel für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien überführt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP91/01689

		N OF SUBJECT MATTER (If several classiff				
-	to Internati	onal Patent Classification (IPC) or to both Natio	onal Classification and IPC			
		A61K 31/44				
II. FIELDS	S SEARCH	Minimum Documen	tation Searched 7			
Classification	on System		Classification Symbols			
Int.0	21.5	A61K		-		
		Documentation Searched other the to the Extent that such Documents	nan Minimum Documentation are included in the Fielda Searched ®			
		ONSIDERED TO BE RELEVANT®	consists of the relevant passages 12	Rejevant to Claim No. 19		
Category *	·			'		
А	WO.	, A, 8911479 (BYK GULDEN LO 1989; see abstract; claim (cited in the application	ns 1,7	1-10		
A	WO	see abstract; page 2; lir	A, 9009175 (AKTIEBOLAGE HÄSSLE) 23 August 1990 see abstract; page 2; lines 5-14 (cited in the application)			
A	EP	16 August 1990, see abstr	A, 0382489 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD) 16 August 1990, see abstract; claim 14 (cited in the application)			
	Ant	timicrobial Agents and Chem No.6, December 1985, C.A. "Susceptibility of clinical campylobacter pyloridis to agents", pages 837-838, s page 838, table 1	7,8			
A	EP	, A, 0282131 (THE PROCTER A 14 September 1988, see at lines 24-29		7,8		
"A" do cor filir "L" do wh cit: "O" do ot lat	cument definsidered to riser document whi ich is cited atton or oth cument referement pub	s of cited documents: 10 ning the general state of the art which is not be of particular relevance int but published on or after the international or may throw doubts on priority claim(s) or to establish the publication date of another or special reason (as specified) rring to an oral disclosure, use, exhibition or lished prior to the international filing date but priority date claimed	"T" later document published after to priority date and not in confil cited to understand the principl invention. "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step. "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being on the art. "å" document member of the same priority of the same priority in the art.	ct with the application but or theory underlying the ce; the claimed invention cannot be considered to ce; the claimed invention an inventive step when the or more other such docu-		
		ompletion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	arch Report		
23 0	ctober	1991 (23.10.91)	21 November 1991 (21.11.91)			
		ng Authority	Signature of Authorized Officer			
Furo	nean Pa	Furnnean Patent Office				

ategory •	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEE Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
Р,Х	European Journal of Clinical Microbiology & Infectious Diseases, Vol 10, No. 2, February 1991, S. Suerbaum et al: "Antibacterial activity of pantoprazole and omeprazole against helicobacter pylori" pages 92-93, see the whole document	1-6,9	
	•		
	•		
	•		
'	•		
	•		
	· ·		
	•		
	·		
-			
	·		

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9101689

SA 50728

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 11/11/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO-A- 8911479	30-11-89	AU-A- EP-A-	3690289 041 5 990	12-12-89 13-03-91	
WO-A- 9009175	23-08-90	JP-A- AU-A- . EP-A-	2209809 5038190 0414847	21-08-90 05-09-90 06-03-91	
EP-A- 0382489	16-08-90	CA-A- JP-A- US-A-	2009741 3173817 5013743	10-08-90 29-07 - 91 07-05 - 91	
EP-A- 0282131	14-09-88	AU-A- JP-A- ZA-A-	1279388 63290831 8801678	08-09-88 28-11-88 07-09-88	

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

FORM PO079

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzamen PCT/EP 91/01689

I. KLASSII	FIKATION DES ANM	ELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehre	ren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben	6
		lassifikation (IPC) oder nach der nationa		
Int.C		A 61 K 31/44		<u></u>
II. RECHE	RCHIERTE SACHGE	BIETE		
		Recherchierter	Mindestprüfstoff ⁷	
Klassifika	tionssytem		Klassifikationssymbole	
Int.C	1 5	A 61 K		
1110.0		7 01 K		
			f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese erten Sachgebiete fallen ⁸	
				<u> </u>
III. EINSC	HLAGIGE VEROFFE	NTLICHUNGEN 9		
Art.º	Kennzeichnung der	Veröffentlichung 11, soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
A		911479 (BYK GULDEN LO		1-10
		vember 1989, siehe Zus che 1,7 (in der Anmelo		•
	Anspru	che 1,7 (Thi der Annie it	dulig erwailire)	
Α		009175 (AKTIEBOLAGE		1-10
	23. Au	gust 1990, siehe Zusar	nmenfassung; Seite 2,	
,	Zellen	5-14 (in der Anmeldur	ng erwannt)	
A	EP.A.O	382489 (TAKEDA CHEMIC	CAL	1-10
	INDUST			
		enfassung; Ansprüche	14 (in der Anmeldung	
	erwähn	t) 	-/-	
			,	0 1
		·		
° Beson	dere Kategorien von an	gegebenen Veröffentlichungen 10:	•	
"A" V	eröffentlichung, die den	allgemeinen Stand der Technik esonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem meldedatum oder dem Prioritätsdatum	internationalen An- veröffentlicht worden
E" alt	teres Dokument, das jes	loch erst am oder nach dem interna-	ist und mit der Anmeldung nicht kollid Verständnis des der Erfindung zugrund	iert, sondern nur zum eliegenden Prinzips
"L" Ve	eröffentlichung, die geei	eröffentlicht worden ist gnet ist, einen Prioritätsanspruch	oder der ihr zugrundeliegenden Theorie "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	angegeben ist
fer	itlichungsdatum einer a	lassen, oder durch die das Veröf- nderen im Recherchenbericht ge-	te Erfindung kann nicht als neu oder a keit beruhend betrachtet werden	
		belegt werden soll oder die aus einem d angegeben ist (wie ausgeführt)	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu te Erfindung kann nicht als auf erfinde	tung; die beanspruch-
		a auf eine mündliche Offenbarung, stellung oder andere Maßnahmen	ruhend betrachtet werden, wenn die Ve einer oder menreren anderen Veröffent	röffentlichung mit
_	zieht zöffentlichung, die vor	dem internationalen Anmeldeda-	gorie in Verbindung gebracht wird und einen Fachmann nahellegend ist	diese Verbindung für
to		spruchten Prioritätsdatum veröffent-	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n Patentfamilie ist
	HEINIGUNG	at a la Parla de	Abandalann da inamasianda Bash	each an harichts
Datum des	Abschlusses der intern	ationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rech	erenembertents
	23-10-1	1991	2 1. 11. 91	1
Internation	ale Recherchenbehörde		Unterschrift des berthmachtigten Bedig	The Control of the Co
	EUROPA	ISCHES PATENTAMT	MAN (MORTE	ENSEN
			Triss 1. WORT	

	GIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	Date 1
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
	Antimicrobial Agents and Chemotherapy, Band 28. Nr. 6, Dezember 1985, C.A.A.McNulty et al.: "Susceptibility of clinical isolates of campylobacter pyloridis to 11 antimicrobial agents", Seiten 837-838, siehe Zusammenfassung; Seite 838, Tabelle 1	7,8
	EP,A,0282131 (THE PROCTER AND GAMBLE CO.) 14. September 1988, siehe Zusammenfassung; Seite 7, Zeilen 24-29	7,8
,х	European Journal of Clinical Microbiology & Infectious Diseases, Band 10, Nr. 2, February 1991, S. Suerbaum et al.: "Antibacterial activity of pantoprazole and omeprazole against helicobacter pylori", seiten 92-93, siehe das ganze Dokument	1-6,9, 10
;		-
	-	

WEITERE ANGABEN ZU BLA. 12						
	"					
	,					
V. X BEMERKUNGEN ZU DEN ANSPRÜCHEN, DIE SICH ALS NICHT RECHERCHIERBAR EF						
Gemäß Artikel 17 Absatz 2 Buchstabe a sind bestimmte Ansprüche aus folgende Gründen nicht Gegenstand der interna						
1. Ansprüche Nr - weil sie sich auf Gegenstände beziehen, die z	u recherchieren die Behörde nicht					
verprioner (a), namion.						
·						
·						
2. Ansprüche Nr 1-10 (unvollständig) weil sie sich auf Teile der internationalen Ani	naldung beziehen, die den					
vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durc						
Die Gegenstände von Ansprüche 1-10 sind nicht durch pharmakolog	ische Daten					
l gestützt. Durch die Abwesenheit pharmakologischer Daten wird d	gestützt. Durch die Abwesenheit pharmakologischer Daten wird die Beurteilung					
des technischen Gegenstandes der Ansprüche und des Standes der	lechnik					
fragwürdig und subjektiv. Es kann deshalb durchaus sein, dass d Stand der Technik nicht im Recherchenbericht zitiert wurde.	er nachsti legende					
Stand der Technik nicht im Recherchenbericht Zittert wurde.						
3. Ansprüche Nr weil sie abhängige Ansprüche und nicht ents	prechand Satz 2 und 3 der					
Regel 6.4(a) PCT abgefaBt sind.						
DESCRIPTION OF MANOEL ADED SINUSTRICUKEIT DED EDEINDLING 2	•					
VI. BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG 2						
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthäl	:					
·						
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der Internationalen Anmeldung.	der internationale					
2. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, ersti	eckt sich der Internationale d. nämlich					
2. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erste Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin	eckt sich der Internationale d, nämlich					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin	d, nämlich					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internatio	d, nämlich					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin	d, nämlich					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internatio	d, nämlich					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin 3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internation beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen eine der Ansprü	d, nämlich nale Recherchenbericht rfaßt					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin 3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationalen beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen auf die in den Ansprüchen auf die internationale für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnt Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verl	d, nämlich nale Recherchenbericht rfaßt o, der eine zusätzliche					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin 3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internation beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen auf die in den Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konntrationalen auf die eine Recherche ohne eine R	d, nämlich nale Recherchenbericht rfaßt o, der eine zusätzliche					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin 3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationalen beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen eine Ansprüchen auf die internationale Recherchengebühr durchgeführt werden konntra Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht veri Bemerkung hinsichtlich eines Widersprüchs	d, nämlich nale Recherchenbericht rfaßt o, der eine zusätzliche					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin 3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen eine Ansprüchen einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlichten der Bemerkung hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.	d, nämlich nale Recherchenbericht rfaßt o, der eine zusätzliche					
Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sin 3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationalen beschränkt sich daher auf die In den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen eine Ansprüchen auf die Internationale Recherchengebühr durchgeführt werden konntra Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht veri Bemerkung hinsichtlich eines Widersprüchs	d, nämlich nale Recherchenbericht rfaßt o, der eine zusätzliche					

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9101689 SA 50728

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 11/11/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO-A- 8911479		AU-A- EP-A-	3690289 0415990	12-12-89 13-03-91	
WO-A- 9009175	23-08-90	JP-A- AU-A- EP-A-	2209809 5038190 0414847	21-08-90 05-09-90 06-03-91	
EP-A- 0382489	16-08-90	CA-A- JP-A- US-A-	2009741 3173817 5013743	10-08-90 29-07-91 07-05-91	
EP-A- 0282131	14-09-88	AU-A- JP-A- ZA-A-	1279388 63290831 8801678	08-09-88 28-11-88 07-09-88	